達するまで水中で飽和させ、ディスクを55℃で1時間オープン中において強制 通風下乾燥させ、乾燥によって失われた(水の)質量を測定することによってえ られた。

表1bから、本発明によって調合されたマトリックス(調合物2および3)は低い乾燥率、すなわち高い耐水透過性を示すことがわかる。さらに本発明の調合物の非炭酸化水分移動が低下する。観測された圧縮強度はすべて十分に85MPaを超え、実際の生成物性能にとって適度であると考えられる。

実施例2

セルロースファイバー強化コンクリート製フィルターパッドにおけるメタカオリンの使用

ベンチスケール試験を行った。セメント:シリカ比が40:60 (重量基準) のセルロースファイバー強化コンクリート製フィルターパッドをポストプレスせずに従来の手順に従ってえた。調合物4は試験の対照として用いた。つぎにメタカオリンをマトリックスに加えて本発明の2種類の調合物をえた(調合物5および6)。各調合物の成分および量を表2aに示す。サンプルはすべて180℃で8時間オートクレープ養生させた。

表 2 a

調合物	セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン	難燃剤
4 5 6	8.0 重量% 8.0 重量% 8.0 重量%	36.8重量%	53.2重量%	·	4.0 重量% 0 重量% 0 重量%

表2b

顯合物	4	5	6
セルロースのろ水度、CSF	450	450	450
メタカオリンの添加量、重量%	0	2. 0	4. 0
飽和曲げ強度、MPa	1.1.8	11. 9	12.6
飽和ヤング率、GPa	2. 9	2.6	3. 4
飽和曲げ靭性、KJ/m ⁸	11.0	11. 5	11. 4
非炭酸化水分移動、%	0.17	0.19	0. 1 9
炭酸化水分移動、%	0.43	0.45	0.47
水透過率、ml/hr	1.00	0.50	0.38
絶対乾燥密度、kg/m³	1270	1270	1270

えられた平均測定物性および水透過率(1 m高さの水柱を使用)を表 2 b に示す。本発明に従ってえられたフィルターパッド(調合物 5 および 6) は、ほかの物性に悪影響をあたえることなしに改良された耐水透過性を示す。

実施例3

セルロースのろ水度が水透過性低下効果にあたえる影響

ベンチスケール試験を行った。調合物としては2種類の異なったパルプろ水度を有するセルロースを含有する調合物を用いて従来の手順によってポストプレスせずにフィルターパッドを製造した。調合物7および9は試験の対照として用いた。調合物8および10は本発明にしたがって調合され、2重量%のメタカオリンを含有する。各調合物の成分および量を表3aに示す。サンプルはすべて180℃で8時間オートクレーブ養生させた。

表3 a

調合物	セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン	難燃剤
7 8 9 10	8.0 重量% 8.0 重量% 8.0 重量% 8.0 重量%	36.8重量% 35.2重量%	52.8重量% 53.2重量% 52.8重量% 53.2重量%	0 重量% 2.0 重量% 0 重量% 2.0 重量%	4.0 重量% 0 重量% 4.0 重量% 0 重量%

表3t

調合物	7	8	9	10
セルロースのろ水度、CSF メタカオリンの添加量、重量% 飽和曲げ強度、MPa 飽和ヤング率、GPa 飽和曲げ靭性、KJ/m ³ 非炭酸化水分移動、% 炭酸化水分移動、% 水透過率、m1/hr 絶対乾燥密度、kg/m ³	450 0 11.8 2.9 11.0 0.17 0.43 1.00	450 2.0 11.9 2.6 11.5 0.19 0.45 0.50	141 0 10.5 3.5 5.1 0.18 0.42 0.71	141 2.0 11.3 4.3 4.9 0.22 0.36 0.47

物性および水透過率を表3bに示す。關合物7、8、9および10の結果を比較することによって、本発明によって製造されたフィルターパッド(調合物8および10)は調べられた両方のパルプろ水度レベルに対して改良された耐水透過性を示すことがわかる。

実施例4

メタカオリンの添加方法が透過性にあたえる影響

ベンチスケール試験を行った。ポストプレスせずに従来の手順にしたがってフィルターパッドをえた。調合物 1 1 および 1 3 は試験の対照として用いた。本発明の調合物 1 2 および 1 4 は 2 種類の異なった添加方法によって 2.0 重量%のレベルのメタカオリンを含有させた。すなわち(i)マトリックスミックスに添加する方法(調合物 1 2)および(i i)固形分の仕込み前にセルロースファイ

バーに添加する方法(調合物 1 4) で、それによってファイバーは効率的にメタカオリンでプレコーティングされる。各調合物の成分および量を表 4 a に示す。サンブルはすべて 1 8 0 ℃で 8 時間オートクレーブ養生させた。

表 4 a

調合物	セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン	難燃剤
1 1	8.0 重量%		52.8重量%	0 重壓%	4.0 重量%
1 2	8.0 重量%		53.2重量%	2.0 重量%	0 重量%
1 3	8.0 重量%		52.8重量%	0 重量%	4.0 重量%
1 4	8.0 重量%		53.2重量%	2.0 重量%	0 重量%

表 4 b

調合物	11	12	13	1 4
セルロースのろ水度、CSF	450	450	390	390
メタカオリンの添加量、重量%	-	2	-	2
メタカオリンの添加方法	_	v}****	-	7718-
		ミックスに添加		コーディング
飽和曲げ強度、MPa	11.8	11.9	11. 1	12. 5
飽和ヤング率、GPa	2. 9	2. 6	3. 6	3. 9
飽和曲げ靭性、KJ/m ⁸	11.0	11. 5	6. 3	6. 6
非炭酸化水分移助、%	0.17	0.19	0. 15	0.19
炭酸化水分移動、%	0.43	0.45	0.43	0.48
水透過率、ml/hr	1.00	0.50	1.00	0.48
絶対乾燥密度、kg/m ³	1270	1270	1330	1270

表4 bに示された物性および透過率により、本発明に従って製造されたフィルターパッド(調合物12および14)は2種類のメタカオリン添加方法に対して改良された耐水透過性を示すことがわかる。

実施例5

メタカオリン添加が靭性および水分移動にあたえる影響

ベンチスケール試験を行った。ポストプレスせずに従来の手順を用いてフィル ターパッドを製造した。調合物 1 5 は試験の対照として用いた。セメントの量を 維持しながらシリカに代えてマトリックス中にメタカオリンを加えて、本発明に 従って調合物16および17をえた。対照ではシリカ:セメント重量比を50: 50とし、各調合物の成分および量を表5aに示す。サンブルはすべて180℃ で8時間オートクレーブ養生させた。

表 5 a

調合物	セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン
16	8.0 重量% 8.0 重量% 8.0 重量%	46.0重量%	44.0重量%	0 重量% 2.0 重量% 10.0重量%

表 5 b

網合物	15	16	17
セルロースのろ水度、CSF	465	357	465
メタカオリンの添加量、重量%	0 %	2.0%	10.0%
飽和曲げ強度、MPa	14.6	13.8	12. 2
飽和ヤング率、GPa	3. 4	3. 5	3. 1
飽和曲げ靭性、KJ/m ³	8.8	7. 8	11.7
非炭酸化水分移動、%	0.20	0.20	0.18
炭酸化水分移動、%	0.52	0.49	0.46
水透過率、ml/hr	0. 51	0.41	0.23
絶対乾燥密度、kg/m³	1300	1320	1290

物性値および透過抵抗値を表5 bに示す。調合物15、16および17の結果を比較することにより、本発明に従って製造されたフィルターパッド(調合物16および17)が改良された耐水透過性を示すことがわかる。メタカオリンの添加レベルが10重量%で(調合物17)、飽和曲げ靭性が著しく改良され、ポストー炭酸化およびプレー炭酸化水分移動が低下する。

メタカオリンおよび石灰の添加が靭性および水分移動にあたえる影響

ベンチ試験を行った。ポストプレスせずに従来の手順に従ってフィルターパッドをえた。調合物18は試験の対照として用いた。相対重量比1:2のメタカオリンおよび消石灰をマトリックスに加えて、調合物19および20を本発明に従って調製した。試験の対照としての調合物および本発明の調合物の両方においてセメント:シリカ比50:50を維持した。各調合物の成分および量を表6aに示す。サンプルはすべて180℃で8時間オートクレープ養生させた。

表 6 a

調合物	セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン	石灰
19	8.0 重量% 8.0 重量% 8.0 重量%	38.5重量%	38.5重量%	5.0 重量%	0 重量% 10.0重量% 15.0重量%

表 6 b

調合物	1.8	19	20
セルロースのろ水度、CSF メタカオリンの添加量、重量% 飽和曲げ強度、MPa 飽和ヤング率、GPa 飽和曲げ靭性、KJ/m ³ 非炭酸化水分移動、% 炭酸化水分移動、% 水透過率、m1/hr 絶対乾燥密度、kg/m ³	266 0 13.5 4.25 5.2 0.21 0.45 0.21	266 5.0 11.6 3.0 9.6 0.18 0.42 0.21	266 7.5 9.6 2.5 9.2 0.15 0.40 0.30

物性値および透過抵抗値を表 6 bに示す。表から明らかなように、本発明によって製造されたフィルターパッド(調合物 1 9 および 2 0)のポストー炭酸化およびプレー炭酸化水分移動は低下する。さらに曲げ靭性も改良される。このことは絶対乾燥密度の明らかな低下および曲げ強度とヤング率の予期された以上の低下と関係する。

実施例7

メタカオリン添加が低密度複合物にあたえる影響

ベンチスケール試験を行った。フィルターパッドはすべて密度を低下させ、オートクレービングを安定させるための添加物を含有し、ポストプレスせずに従来の手順を用いて製造した。調合物21および23は試験の対照として用いた。セメント:シリカ比を維持しながらシリカとセメントに代えてマトリックス中にメタカオリンを加えて、本発明に従って調合物22および24を調製し

た。各調合物の成分および量を表7aに示す。サンプルはすべて180℃で8時間オートクレープ養生させた。

メタカオリン 添加剂 シリカ 翻合物 セルロース セメント 0 重量% 10.0重量% 47.3重量% 21 11.3重量% 31.5重量% 10.0重量% 2.7 重量% 22 11.3重量% 30.4重量% 45.7重量% 20.0重量% 0 重量% 23 11. 3重量% 27.5重量% 41.3重量% 38.0重量% 5.4 重量% 20.0重量% 11.3重量% 25.3重量% 24

表7a

-		
-	-	4
-	.,	n

調合物	2 1	2 2	2 3	2 4
セルロースのろ水度、CSF	380	380	380	380
メタカオリンの添加量、重量%	0	2. 7	0	5. 4
飽和曲げ強度、MPa	6. 7	6. 1	4.8	5. 7
飽和曲げ朝性、KJ/m ⁸	10.5	12.6	9.6	10.
非炭酸化水分移動、%	0.25	0.19	0. 26	0. 2
炭酸化水分移動、%	0.40	0.44	0.45	0.6
炭酸化収縮、%	0.20	0.15	0.14	0. 1
透過ファクタ	241	138	138	4.7
密度、kg/m ⁸	884	1016	913	923

物性値および透過ファクタの値を表7bに示す。透過ファクタは加圧水を透過性試験室中のサンプルに無理やり通させる速度の割合的な指標である。値が低い

ほど水透過性は低い。表から明らかなように、本発明に従って作製されたフィルターパッド (調合物 2 2 および 2 4)

は非炭酸化水分移動、炭酸化収縮値および水透過性のいずれも低下する。さらに メタカオリンの添加により、曲げ靭性が改良され(調合物22)、曲げ強度が大 きくなる(調合物24)。

実施例8

セルロースファイバー強化セメント系複合物におけるセメントに代えてのメタカ オリンの使用

フルスケール試験を行った。セルロースファイバー強化セメント系シート(6 mm厚)をハシェック法を用いて作製した。調合物25は試験の対照として用いた。つぎにセメントの一部に代えてマトリックス中にメタカオリンを加えて本発明の2種類の調合物をえた(調合物26および27)。各調合物の成分および量を表8aに示す。シートはすべて180℃で8時間オートクレープ養生させた。

表 8 a

調合	物セルロース	セメント	シリカ	メタカオリン	餌料	難燃剤
2 5 2 6 2 7	7.0 重量%	29重量%	54重量%	6.0w重量%	4.0w重量% 4.0w重量% 4.0w重量%	0.0w重量%

表8b

調合物	2 5 .	2 6	27
セルロースのろ水度、CSF	450	450	450
メタカオリンの添加量、重量%	0.0	6. 0	6.0
飽和曲げ強度、MPa	12.47	12.30	12.40
飽和曲げ靭性、KJ/m ³	12.50	10.50	9.50
非炭酸化水分移動、%	0.17	0.15	0.15
水透過率、ml/hr	1. 13	0.67	0.54
飽和ヤング率、GPa	4.54	5.07	5. 15
絶対乾燥密度、kg/m ³	1400	1440	1400

調合物25、26および27について結果の比較を表8bに示す。セメントに 代えてメタカオリンを加えて本発明に従って作製したセルロースファイバー強化 シート (調合物26および27) は、調合物25を用いて作製したシートに比べ て同等の飽和曲げ強度といちじるしく低い水透過率を示すことがわかる。さらに 非炭酸化水分移動が低下することも観察される。本実施例によりえられた結果に より、上述の添加レベルにおいて、メタカオリンはセメントが不十分な複合物の 強度に寄与し、あわせて複合物の透過率と水分移動の低下に寄与することがわか る。

実施例により実証された本発明の調合物を用いて、プレスせずにえられた生成物により実証された水透過性の低下を示す値は、通常は、密度の増加を伴う調合物のポストプレス工程を追加することによってのみえられる値である。ポストプレスは看取できる水透過性の低下をさらにすすめるものと考えられる。

さらに実施例からわかるように、メタカオリンの添加はオートクレープ複合物 の非炭酸化およびポストー炭酸化水分移動の低下をもたらし、また炭酸化収縮を 低下させるばあいがある。マトリックス形成材料に添加剤としてメタカオリンを 存在させるばあい、オートクレープ複合物の曲げ靭性 (曲げ試験サンプルを破壊 させるのに要するエネルギー) も改良される。

本発明の調合物は内装および外装用のオートクレープ養生されたセメント系生

成物の製造に好適である。

本発明は選択された実施例についてのみ記載したが、ほかの多数の形態により実施してもよいことは当業者の認めるところのものである。

【手続補正書】特許法第184条の8第1項 【提出日】1997年9月30日 【補正内容】

発明の開示

第一の発明によれば、オートクレープ養生されたセメント系生成物をうるため の乾燥調合物であり、

ポルトランドセメント;

ケイ酸質材料;および

脱ヒドロキシル化粘土鉱物

からなる調合物が提供される。

第二の発明によれば、オートクレープ養生されたセメント系生成物をうるため の水性調合物であり、

ポルトランドセメント:

ケイ酸質材料;

脱ヒドロキシル化粘土鉱物;および

水

からなる調合物が提供される。

本明細書中にほかに記載がないばあい、重量%で示される値はすべて水の添加 および加工前の乾燥材料の重量基準の調合物に関する。

ケイ酸質材料の量は、好ましくは $10\sim80$ 重合%、より好ましくは $30\sim70$ 重量%、とくに好ましくは $40\sim65$ 重量%である。ケイ酸質材料は、好ましくは粉砕された砂(シリカとしても知られる)または石英微粉末である。ケイ酸質材料の平均粒子径は、好ましくは $1\sim50\,\mu\,\mathrm{m}$ 、より好ましくは $20\sim30\,\mu\,\mathrm{m}$ である。

ポルトランドセメントの量は、好ましくは10~80重量%、より好ましくは30~70重量%、とくに好ましくは35~50重量%である。ポルトランドセメントの平均粒子径は、好ましくは $1~50~\mu$ m, より好ましくは $20~30~\mu$ mである。

脱ヒドロキシル化粘土鉱物としては、脱ヒドロキシル化カオリン(メタカオリンとしても知られる)、脱ヒドロキシル化ベントナイト、脱ヒドロキシル化モンモリロナイト、脱ヒドロキシル化イライト、脱ヒドロキシル化白雲母、脱ヒドロキシル化金雲母などを用いることができる。好ましくは脱ヒドロキシル化粘土鉱物はメタカオリンである。メタカオリン(A12O3.2SiO2)は、450~800℃の温度範囲でカオリンを熱活性化(脱ヒドロキシル化)することによって生成される反応性ケイ酸アルミニウムボラゾンである。脱ヒドロキシル化粘土鉱物の量は、好ましくは0.25~30重量%、より好ましくは1~25重量%、とくに好ましくは2~12重量%である。脱ヒドロキシル化粘土鉱物の平均粒子径は、好ましくは1~50μm,より好ましくは4~8μmである。脱ヒドロキシル化粘土鉱物は純粋な形態でまたは未精製の形態であってもよく、脱ヒドロキシル化粘土鉱物とそのほかの成分が混じりあった未精製の天然粘土を含む。好適な天然粘土としては熱帯土およびラテライト土が含まれる。また黒色廃坑土、廃スレートなどの加工処理された天然粘土も適している。

前記調合物は繊維強化製品を製造しうる繊維状材料を含有することができる。 好適な繊維状材料としては、ソフトウッドおよびハードウッドセルロースファイバーのようなセルロース、木材以外のセルロースファイバー、アスベスト、ミネラルウール、スチールファイバー、ポリアミド、ポリエステル、ポリプロピレン、ポリアクリロニトリル、ポリアクリルアミド、ビスコース、ナイロン、PVC、PVA、レーヨンなどの合成ポリマー、ガ

ラス、セラミックまたはカーポンがあげられるが、クラフト(Kraft)プロセスにより製造されたセルロースファイバーが好ましい。繊維状材料の含有量は、好ましくは $0\sim25$ 重量%、より好ましくは $2\sim16$ 重量%、とくに好ましくは $5\sim12$ 重量%である。セルロースファイバーを使用するばあい、好ましくはセルロースファイバーを $0\sim800$ カナダ規格ろ水度(CSF)、より好ましくは $200\sim500$ CSFに精製する。

前記調合物は、そのほかの添加剤、例えば、金属酸化物および水酸化物、無機酸化物、水酸化物およびクレーなどのフィラー、マグネサイトなどの難燃剤、増

粘剤、シリカヒューム、アモルファスシリカ、着色剤、顔料、防水剤、減水剤、 硬化調節剤、硬化剤、 る過助剤、可塑剤、分散剤、発泡剤、凝集剤、防水剤、密 度調節剤またはそのほかの加工助剤を 0~40 w t %含有することができる。

第三の発明によれば、オートクレープ養生されたセメント系生成物をうる方法 であり、

ポルトランドセメント、ケイ酸質材料、脱ヒドロキシル化粘土鉱物および適宜 そのほかの添加剤を水に添加してスラリーを形成し;

スラリーを脱水することによって未養生成形品を成形し;

適宜該成形品をプレスし;

成形品をオートクレープ中で養生させる:

工程からなる方法が提供される。

未養生成形品は、成形後プレス法を用いるかまたは用いないで従来の数多の方法、例えば、ハシェック(Ha

tschek)シート法、マッツァー(Mazza)パイプ法、マグナーニ(Magnani)シート法、射出成形、押出し、手動レイアップ、モールディング、キャスティング、フィルタープレス、フローオンマシーン、ロール成形などのうちのいずれかにより水性スラリーから成形されてもよい。成形後、好ましくは未養生成形品は短時間、好ましくは0~30時間予備養生し、ついで好ましくは蒸気圧容器中において好ましくは120~200℃で3~30時間、とくに好ましくは24時間未満オートクレービングして養生する。養生時間および温度は調合物、製造プロセスおよび成形品の形状によって選択される。

第四の発明によれば、脱ヒドロキシル化粘土鉱物、セメント系材料、ケイ酸質 材料および適宜そのほかの添加剤をオートクレープ養生させてえられた反応生成 物からなるポルトランドセメントが提供される。

第五の発明によれば、繊維状材料、脱ヒドロキシル化粘土鉱物、セメント系材料、ケイ酸質材料および適宜そのほかの添加剤をオートクレープ養生させてえられた反応生成物からなるポルトランドセメントが提供される。

脱ヒドロキシル化粘土鉱物を調合物中に添加してオートクレープ養生させた生

成物を製造することによって該生成物の強度および靭性を改良することができ、 水透過性および吸湿的な水分移動を低下させることができる。

発明を実施するための最良の形態。

本発明を以下の実施例を参照して好ましい態様によって説明する。

実施例 2~6 および実施例 8 において、サンプルの表面に 1. 2 m高さのチューブを接着し、所定の高さまでチューブ内に水を入れ、対照と比較し、水の落下速度を測定することによって水透過性を測定する。

炭酸化水分移動は、被測定物(つまり、フィルターパッド)に二酸化炭素ガス を通して測定される。

曲げ靭性は、最大荷重点までサンプルによって吸収される体積単位当たりの全 エネルギーである。

実施例1

無補強セメント/シリカマトリックスにおけるメタカオリンの使用

ベンチスケール試験を行った。オフーホワイトセメント基準で標準の立方体状 、棒状およびディスク状の無補強セメント/シリカサンプルをポストプレスせず 従来の手順に従って製造し(調合物 1)、試験の対照として用いた。

請求の範囲

1. ポルトランドセメント:

ケイ酸質材料;および

脱ヒドロキシル化粘土鉱物

からなり、オートクレープ養生されたセメント系生成物の製造用乾燥調合物。

- 2. ケイ酸質材料が乾燥調合物の合計重量基準で10~80重量%存在する請求 の範囲第1項記載の調合物。
- 3. ケイ酸質材料が粉砕された砂または石英微粉末である請求の範囲第1項また は第2項記載の調合物。
- 4. ケイ酸質材料が1~50μmの平均粒子径を有する請求の範囲第1項~第3項のいずれかに記載の調合物。

- 5. セメント系材料が乾燥調合物の合計重量基準で10~80重量%存在する請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の調合物。
- 6. セメント系材料が 1~50 μ mの平均粒子径を有する請求の範囲第1項~第 5項のいずれかに記載の調合物。
- 7. 脱ヒドロキシル化粘土鉱物が脱ヒドロキシル化カオリン、脱ヒドロキシル化ベントナイト、脱ヒドロキシル化モンモリロナイト、脱ヒドロキシル化白雲母または脱ヒドロキシル化金雲母である請求の範囲第1項~第6項のいずれかに記載の調合物。
- 8. 脱ヒドロキシル化粘土鉱物が脱ヒドロキシル化カオリンである請求の範囲第 7項記載の調合物。
- 9. 脱ヒドロキシル化粘土鉱物が乾燥調合物の合計重量基準で0. 25~30重 量%存在する請求の範囲第1

項~第8項のいずれかに記載の調合物。

- 10. 脱ヒドロキシル化粘土鉱物が1~50μmの平均粒子径を有する請求の範囲 第1項~第9項のいずれかに記載の調合物。
- 11. 繊維状材料をさらに含有する請求の範囲第1項~第10項のいずれかに記載 の調合物。
- 12. 繊維状材料がセルロース、アスペスト、ミネラルウール、スチールファイバー、合成ポリマー、ガラス、セラミックまたはカーボンから選ばれるものである 請求の範囲第11項記載の調合物。
- 13. 繊維状材料が0~800CSFのろ水度を有するセルロースである請求の範囲第12項記載の調合物。
- 14. 乾燥調合物の合計重量基準で25重量%までの量の繊維状材料が存在する請求の範囲第11項~第13項のいずれかに記載の調合物。
- 15. 無機酸化物、無機水酸化物、無機粘土、金属酸化物、金属水酸化物、難燃剤、増粘剤、シリカヒューム、アモルファスシリカ、着色剤、顔料、防水剤、減水剤、硬化調節剤、硬化剤、ろ過助剤、可塑剤、分散剤、発泡剤、凝集剤、防水剤、密度調節剤またはほかの加工助剤から選ばれたそのほかの添加剤のうちの少な

くとも1種をさらに含有する請求の範囲第1項~第14項のいずれかに記載の調合物。

16. ポルトランドセメント;

ケイ酸質材料:

脱ヒドロキシル化粘土鉱物:

水:および

適宜そのほかの添加剤からなり、オートクレープ養生

されたセメント系生成物の製造用水性調合物。

17. オートクレーブ養生されたセメント系生成物を形成する方法であり、

ポルトランドセメント、ケイ酸質材料、脱ヒドロキシル化粘土鉱物および適宜 そのほかの添加剤を水に添加してスラリーを生成し;

スラリーを脱水して未養生成形品を成形し:

適宜成形品をプレスし:そして

オートクレーブ中で成形品を養生させる方法。

- 18. 該生成物がさらに繊維状材斜を含有する請求の範囲第17項記載の方法。
- 19. 該未養生成形品が成形後プレスを用いるかまたは用いずにハシェックシート法、マッツァーパイプ法、マグナーニシート法、射出成形、押出し、手動レイアップ、モールディング、キャスティング、フィルタープレス、フローオンマシーンまたはロール成形のうちの少なくとも一つの方法によってスラリーから形成されたものである請求の範囲第17項または第18項記載の方法。
- 20. 該未養生成形品を養生前に予備養生する請求の範囲第17項~第19項のいずれかに記載の方法。
- 21. 該成形品を蒸気加圧された容器内において120~200℃で3~30時間オートクレービングによって養生させる請求の範囲第17項~第20項のいずれかに記載の方法。
- 22. 脱ヒドロキシル化粘土鉱物、ポルトランドセメント、ケイ酸質材料および適 宜そのほかの添加剤をオートクレープ養生させてえられた反応生成物からなるセ メン

卜系生成物。

23. 繊維状材料、脱ヒドロキシル化粘土鉱物、ポルトランドセメント、ケイ酸質 材料および適宜そのほかの添加剤をオートクレープ養生させてえられた反応生成 物からなるセメント系生成物。

【国際調査報告】

INTERN	ATIONAL SEARCH REPORT		_ernational Application No.		
	·. ·		PCT/AU 96/00522		
A.	CLASSIFICATION OF SUBJECT MATT				
Int Cie: C	04B 14/10, 20/04, 28/02, 22/08				
According to	International Patent Classification (IPC) or to	both national electification and	TOC		
В.	FIELDS SEARCHED	wom maintaid transmication and .	<u>rc</u>		
Minimum doc IPC : C04B	umentation searched (classification system followed 14/10, 20/04, 28/02, 22/08, 31/20, 31/40,	by classification symbols) 13/00, 7/355			
Documentation AU: IPC as	n searched other than minimum documentation to the	s extent that such documents are inc	hided in the fields scarched		
Electronic dat DERWENT	s base consulted during the international search (name, CAS	se of data base and, where practicals	ıle, search terms used)		
7,	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVA	INT			
Category*	Citation of document, with indication, where	ages Relevant to claim No.			
×	DE 4104919 A (VEIT DENNERT KG) 20 A see whole document	1-13, 23-24			
x	Derwent Abstract Accession No. 85-091806/ (MARIISK FOLY) 23 September 1984 Derwent Abstract Accession No. 27516B/14 (MAT CONS) 25 April 1978	17-20, 22-24 DING 1-13, 23-24			
	Further documents are listed in the continuation of Box C	X See patent family a	troox		
A" docum not con entirer interna or white mother or docum exhibit a docum	ent defining the general state of the art which is usidered to be of particular relevance document but published on or after the strong filing date ent which may throw doubts on priority claim(a) this cited to establish the publication date of reliation or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, ion or other means	priority date and not in confi understand the principle or if "X" document of particular releva- be considered novel or canno- inventive step when the docu- "Y" document of particular releva-	ance; the claimed invention cannot inventive step when the document is other such documents, such o a person skilled in the art		
ate of the actu 8 October 199	al completion of the international search 6	Date of malling of the internation	rai search report		
me and maili USTRALIAN I DBOX 200 ODEN ACT USTRALIA	ng address of the IBA/AU INDUSTRIAL PROPERTY ORGANISATION 2606 Passimile No.; (06) 285 3929	Authorized officer J. DEUIS Telephone No.: (06) 283 2146			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/AU 95/00522

C (Continua	PCT/AU 95/00522	· · · · · ·					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages						
x	AU 40398/93 (HUELS TROISDORF AG) 28 October 1993 see whole document	17-18, 20-23					
X ·	Derwent Abstract Accession No. 92327B/15 Class LO2 SU 655678 A (BELGOROD CON- MAT) 8 April 1979 FR 2248246 A (CCIMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE) 16 May 1975 see whole document						
x							
		٠.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent family members

iternational Application No.
PCT/AU 95/06522

This Annex lists the known "A" publication level patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The Australian Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent Do	connect Cited in Search Report			Patent	Family Member	t	
DE	4104919						······································
SU	1114646						
SU	607813						
AU	40398/93	WO	9321126 4212229	DE JP	4236855 7506326	DE	4391555
SU	655678						
FR	2248246						
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
						٠	•
							٠
						•	

Form PCT/EA/210 (extra sheet) (July 1992) cophin

フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

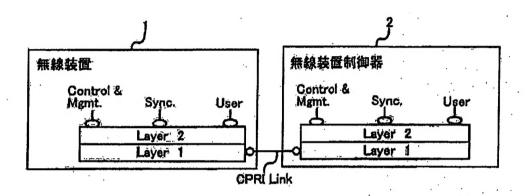
FI

C04B 14:10)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD), AP(KE, LS, MW, SD, SZ, UG), UA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN

- (72)発明者 デュセリス、スチーブン アルフレッド オーストラリア連邦、2148 ニューサウス ウェールズ州、キングズパーク、ブラケッ ト ストリート 2
- (72)発明者 グリーソン、ジェイムズ アルバート オーストラリア連邦、2220 ニューサウス ウェールズ州、ハーストビル、キャリント ン アベニュー 2/53
- (72)発明者 クリメッシュ、ダニエル シモン オーストラリア連邦、2195 ニューサウス ウェールズ州、レーケンバ、コリン スト リート 5/72
- (72)発明者 スローン、ブライアン パトリック オーストラリア連邦、2146 ニューサウス ウェールズ州、オールドトゥーンガビー、 ノッティンガム ストリート 14
- (72)発明者 スティット、デーヴィッド マルコム オーストラリア連邦、2067 ニューサウス ウェールズ州、チャトウッド、グレヴィル ストリート 14

【曹類名】 図面【図1】



[図2]

	D _{MSB}		D _{MSB}	
	D_2		\mathbf{D}_2	
	D_3		\mathbf{D}_3	
			D_4	电 棋
ルーム			D ₅	
(10bit)	Ď ₆	数字	D ₆	•
	D ₇		D 7	
			\mathbf{D}_8	•
	D ₉		Dg	
	DLSB	-4-	D _{LSB}	1

